DELPHION

RESEARCH

PRODUCTS

INDIDE DELFMON



My Account

Search: Quick/Number Bootean Advanced De-

Derwent Record

☑ En

View: Expand Details Go to: Delphion Integrated View

Tools: Add to Work File: Create new Worl

Derwent Title:

Treatment of acute pancreatitis - by injection of kinin to stabilise systemic

arterial pressure and improve general state of patient

Original Title:

SU1808326A1: METHOD OF ACUTE PANCREATITIS TREATMENT

' Assignee:

RYAZAN MED INST Soviet institute

Inventor:

STROEV E A; YUDIN V A;

: Accession/

1994-207332 / 199425

Update:

: IPC Code: A61K 31/44:

Derwent Classes:

B05;

Manual Codes:

B03-D(B6 (pyridoxine)), B14-F02B1(Angiotensin converting

enzyme inhibitor, angiotensin antagonists**), B14-N13

(Pancreas)

Derwent Abstract:

(SU1808326A) The method involves i.v. injection of kinin inhibitors, e.g. pyridoxal phosphate (PP), at a dose of 0.005-0.03 every 6-12 hrs. over the whole of the toxic

USE/Advantage - In medicine esp. in clinical toxicology, surgery and

gastroenterology. The method stabilises the systemic arterial pressure using kinin

intoxification of vitamin B6 coenzyme (pyridoxine hydrochloride)-pyridoxal

phosphate.

In an example the method was applied to a man aged 31, body wt. 86 kg., injected i.v. with 0.03 g. PP. After 25 sec. the arterial pressure was increased from 12/8 kPa

to 14/9 kPa, and a decrease in stomach pain was observed. During complex

conservative therapy repeated injection of PP was not required.

Dwg.0/0

* Family:

PDF Patent

Pub. Date Derwent Update Pages Language IPC Code

SU1808326A1 * 1993-04-15

199425

2 English A61K 31/44

Local appls.: SU1990004813233 Filed:1990-02-26 (90SU-4813233)

Priority Number:

Application Number Filed **Original Title** METHOD OF ACUTE PANCREATITIS 1990-02-26 SU1990004813233 TREATMENT

: Chemical

Show chemical indexing codes

Indexing Codes:

Specific

Show specific compounds

Compound

Numbers: Registry

01[M2]:0085U

Treatment of acute pancreatitis - by injection of kinin to stabilise systemic arterial pressur... Page 2 of 2

Numbers:

Unlinked

0085U

Registry Numbers:

Related Accessions:

Accession Number	Туре	Derwent Update	Derwent Title
C1994-094963	C		
1 item found			

Title Terms:

TREAT ACUTE PANCREAS INJECTION KININ STABILISED SYSTEMIC ARTERY

PRESSURE IMPROVE GENERAL STATE PATIENT

Pricing Current charges

Derwent Searches: Boolean | Accession/Number | Advanced

Data copyright Thomson Derwent 2003

THOMSON

Copyright (\$1997-2006 The Tho-

Subscriptions | Web Seminars | Privacy | Terms & Conditions | Site Map | Contact U

СОЮЗ СОВЕТСКИХ СОЦИАЛИСТИЧЕСКИХ РЕСПУБЛИК

.... SU 1808326 A1

(51)5 A 61 K 31/44

ГОСУДАРСТВЕННОЕ ПАТЕНТНОЕ ВЕДОМСТВО СССР (ГОСПАТЕНТ СССР)

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

RAKETUSETAM MATERIAS TELESTAM AHATOPEL STEEN

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(21) 4813233/14

(22) 26.02.90

(46) 15.04.93. Бюл. № 14

(71) Рязанский медицинский институт им.акад. И.П. Павлова

(72) Е.А. Строев и В.А. Юдин

(56) Мешалкин Е.Н.. Сергиевский В.С.. Сувернев А.В. идр. Трипсинемия в реакциях организма на повреждение. Новосибирск, Наука, 1982, с. 62-63.

(54) СПОСОБ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРОГО ПАНКРЕ-АТИТА

2

(57) Изобретение относится к медицине, а именно к клинической токсикологии. Цель изобретения—стабилизация гемодинамики. Для этого больному острым панкреатитом вводят ингибитор кининов-пиридоксальфосфат в дозе 0,03–0,05 г внутривенно струйно каждые 6–12 ч в течение всего токсического периода. 2 табл.

Изобретение относится к медицине, в частности к клинической токсикологии, хирургии и гастроэнтерологии.

Цель изобретения – стабилизация системного артериального давления применением в качестве лечебного средства при кининовой интоксикации кофермента витамина В6 (пиридоксина гидрохлорида) - пиридоксальфосфата.

Указанная цель достигается использованием водного раствора пиридоксальфосфата для внутрисосудистого применения с целью лечения токсической фазы острого панкреатита, как средства неотложной терапии при критическом, кининобусловленном, снижении артериального давления. В момент регистрации гипотонии, внутривенно, струйно, вводится пиридоксальфосфат от 3 до 5 мг/кг массы тела больного. Во всех случаях, если снижение артериального давления происходило по причине кининовой интоксикации, уже через 25-30 с наблюдалось повышение артериального давления в среднем на 11.6% (данные представлены в табл. 1). Артериальное давление сохранялось стабильным в течение 4-6 ч. после чего требовалось повторное введение пиридоксальфосфата в той же дозе. За сутки требу-

ется 3-и и 4-и кратное введение препарата в течение всего токсического периода заболевания. Новым в способе является использование водного раствора пиридоксальфосфата, имеющего преимущества перед пиридоксин гирохлоридом применявшегося в качестве традиционного средства, в том, что пиридоксальфосфат является коферментом всех пиридоксалевых ферментов и сразу после введения может принимать участие в реакциях катализируемых этими ферментами. Пиридоксальфосфат, с учетом его физико-химических особенностей, более эффективно, чем пиридоксин ингибирует продукты калликриинкининовой системы при панкреатите. Выявлены статистически достоверные изменения антитриптической активности (АТА), эстеразной активности (ЭА) и активности калликриина (АК) крови (табл. 2).

Согласно фармакоепии СССР пиридоксальфосфат – коферментная форма витамина В6 (пиридоксин гидрохлорид) не имеет противопоказаний к применению. Доза и частота применения устанавливается врачом индивидуально для каждого большого. Суточная доза 0.02-0.06 г. ..., <u>SU</u>.... <u>1808326</u> A

Пример 1. Больной Ш., 31 лет постутил в хирургическое отделение 17.07.87 по поводу жирового панкреонекроза. С целью устранения гипотонии 17.07.87 больной введено внутривенно струйно 0,03 г пиридоксальфосфата, при весе больной 86 кг. Через 25 секунд артериальное давление с 12/8 кПа повысилось до 14/9 кПА, при этом наблюдалось уменьшение болей в животе. В ходе комплексной консервативной тера- 10 пии повторного введения пиридоксальфосфата не потребовалось. Уровень АТА, ЭА, АК крови до и после введения пиридоксальфосфата выглядел следующим образом: АТА (МЕ/мл мин) 1,23-1,36; ЭА (мкмоль/мл мин) 15 0.21-0.054: АК (МЕ/мл сыворотки) 839.9-349.1.

Пример 2. Больной П., 58 лет (история болезни 5676) поступил 17.06.87 с обострением хронического панкреатита. На фоне 20 тяжелого состояния 19.06.87, при снижении артериального давления до 14/8 кПА больному внутривенно, струйно введено 0.02 г

пиридоксальфосфата, при весе 64 кг. после чего через 30 с артериальное давление повысилось до 16/9 кПА. Показатели АТА, ЭА. АК крови были следующими: АТА 2.18—49.6; ЭА 0,103 – 0,128; АК 185.4–21.8. Состояние больного улучшилось, уменьшились боли в животе.

Таким образом, внутрисосудистое применение водного раствора пиридоксальфосфата, являющегося ингибитором кининов, способствует стабилизации системного артериального давления и улучшению общего состояния больных при панкреатите.

Формула изобретения

Способ лечения острого панкреатита. включающий введение ингибитора кининов, о т л и ч а ю щ и й с я тем. что. с целью стабилизации гемодинамики. вводят пиридоксальфосфат в дозе 0.03-005 г внутривенно струйно каждые 6-12 ч в течение всего токсического периода.

Таблица 1

. АД.	Этап исследования					
кПА	до после		T	P		
}	M + / - M	M +/ -M	<u> </u>			
Систолическое Диастолическое	14,4 0,5 9,1 0,4	16.2 0.4 10.1 0.3	2,8	< 0.01 > 0.05		

Число больных 24

Таблица 2

Этап иссле- дов.	Показатель активности ферментов						
	ATA		ЭА		AK		
	M +/ -	M	M + / - ·	М	M + / -	M	
До После	17.5 18.4	3.5 · 4,7	4.18 1.76	0,2 0,5	538.3 208.9	95.2 37.3	
Т Р Число б-х (п)	0.6/0.5 < 0.4 / >0.2 11/10		7.9/1.4 <0.01/< 0.05 9/9		0.9/2.48 >0.2/>0.02 6/6		

Составитель В.Юдин
Техред М.Моргентал Корректор С.Пекарь

Заказ 1231 Тираж Подписное

ВНИИПИ Государственного комитета по изобретениям и открытиям при ГКНТ СССР

113035. Москва. Ж-35. Раушская наб., 4/5

Производстенно-издательский комбинат "Патент", г. Ужгород, ул Гагарина. 101